B2

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-221380

(43) Date of publication of application: 04.09.1989

(51)Int.Cl.

C07D475/04 // C07H 7/02

(21)Application number: 63-044583

(71)Applicant: NISSHIN FLOUR MILLING CO LTD

(22)Date of filing:

29.02.1988

(72)Inventor: KIKUCHI HARUHIKO

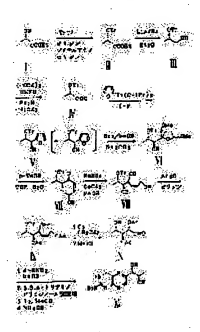
MORI KENJI

## (54) PRODUCTION OF L-BIOPTERIN

## (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title compound useful as a precursor of (6R)—tetrahydrobiopterin (remedy for Parkinson's disease) from an inexpensive raw material in good yield, by using an alkyl (S)—lactate as a starting raw material and passing through several novel intermediates.

CONSTITUTION: An alkyl 2-trityloxypropionate obtained by protecting hydroxyl group of alkyl (S)-lactate with trityl group (Tr), e.g., a novel substance expressed by formula II is reduced to give a novel (S)-compound expressed by formula IV. Then the (S)-compound expressed by formula IV. Then the (S)-compound expressed by formula IV is treated with 2-furyl metal compound to provide a novel (1S,2S)-compound expressed by formula V, which is then oxidized and hydrolyzed to give a novel substance expressed by formula VII. The compound expressed by formula VII is reduced to afford a novel substance expressed by formula VIII, which is then acylated and oxidized to afford a novel substance expressed by formula X. Then the compound expressed by formula X is treated with phenylhydrazine, which is then condensed with 3,5,6-triaminopyrimizine and oxidized and further deacylated to advantageously provide the aimed compound expressed by formula XI.



## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

## 19日本国特許庁(JP)

① 特許出題公開

#### ⑫公開特許公報(A) 平1-221380

®Int. Cl. ⁴ C 07 D 475/04 // C 07 H 7/02 識別記号

庁内整理番号

@公開 平成1年(1989)9月4日

8829-4C

7417-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全21頁)

ℓーピオプテリンの製造方法 69発明の名称

> 昭63-44583 ②特 顛

昭63(1988) 2月29日 22出

洲 四発 賏 者

埼玉県入間郡鶴ケ島町松ケ丘5丁目7番20号

@発 明 者 治

東京都文京区向丘1丁目20番6-1309号

日清製粉株式会社 の出 顋

東京都中央区日本橋小網町19番12号

外2名 四代 理 弁理士 髙木 千嘉

1. 発明の名称 4-ピオプテリンの製造方法 2.特許請求の範囲

L - 乳酸アルキルの水酸基をトリチル基で保 随し、得られた2~トリチルオキシプロピオン

- トリアミノピリミジノールとを紹合させ酸化 し、次いで脱アシル化することによつてL-ヒ

1 - ペンメナールとし、これをフェニルヒドラ

ツンと処理してヒドラツンとし、これと 3.5.6

酸アルキルを遺元して(S) - 2 - トリチルオキシ オプテリンを製造する方法。

プロパノールとし、これを改化して(8)-2-ト

リテルオキシプロペナールとし、これを2-フ

リル金属化合物と処理して(18,28)-1-(2 - フリル ) - 2 - トリチルオキシ - 1 - プロペ ノールとし、これを酸化し、次いで加水分解し て 2.3 - ジアオキシー 6 - トリテルオキシヘブ ト-2-エノピラノース-4-ウロースとし、 これを還元して6-トリチルオキシへプト-2

ル化して1.4.5~トリアシルオキシー6-トリ

- エン - 1,4,5 - トリオールとし、これをアシ

チルオキシへプト・2-エンとし、これを敢化

#### 3.発明の詳細な説明

### 〔産業上の利用分野〕

本発明は、 4 - 乳酸アルキルを出発原料とし 幾つかの中間体化合物を経由して 2.3 - ジアセ トキシー4-ヒドロキシペンタナールを合成し、 この 2,3 - ジアセトキシー 4 - ヒドロキシペン タナールと 5,5,6 - トリアミノピリミ ツノール との反応によつて、パーキンソン病その他の神 経伝達物質の異常によつて起る種々の疾病の有 効な治療薬として有用性が期待される (6R)-テ トラヒドロピオプテリンの前駆体であると。ピ

オプテリンの新規な合成方法に関する。

さらに本発明は、 4 - 乳酸アルキルを出発原料とするが、上記方法とは別の経路による 4 - ビオプテリンの新規な合成方法、すなわち、 4

78,5860(1956))か、次の反応式

化従つて TAP と 5 - アオキシアラピノースフェ

ニルヒドラゾンとの反応で製造する(松浦ら、

Bull, Chem. Soc. Jpn., <u>48</u>, 3767(1975)) か、次の反応式

に従つて TAP とトリアセチル - 5 - デオキシア ラピノースフエニルヒドラソンとの反応で製造 する (M. Viscoptini et.al. Belv. Chim. Acta., 60 211(1977)) か、又は次の反応式 - 乳酸アルキルを出発原料とし、 機つかの中間体化合物を経由して 2,2,5 - トリメテル - 4 - (α - ヒドロキシアセチル) - 1,3 - ジオキソランを合成し、この 2,2,5 - トリメチル - 4 - (α - ヒドロキシアセチル) - 1,3 - ジオキソランと 3.5,6 - トリアミノピリミジノール とを反応させ、生成物を脱保護基反応に付して 2 - ピオプテリンを合成する方法にも関する。

### 〔従来の技術〕

従来 4 - ピオプテリンは 次の 反応式

に従つて、 5.5.6 - トリアミノピリミ ツノール
(TAP) と 5 - テオキシアラピノースとの反応で
製造する (E.L. Patterson et.al. J.Am. Chem. Soc.

に従つてオキシムとα-アミノシアノ酢酸ペンジルエステルとを反応させ、得られた 3-(1,2-ジヒドロキシプロピル) ピラジン・1-オキシドをグアニジンと結合させ、銃いてΝ-オキシドの脱酸素化反応によつて製造する(E.C. Taylor et.al. J.Am. Chem. Soc., 96,6781(1974)) か、または次の反応式

に従つて、クロトン限より得られたα-ヒドロ

キシケトンと TAP との反応によつて製造され (M. Viscontini et.al. Helv. Chim. Acta., <u>55</u> 574(1972)) ている。

上記した既知方法のうちの前三者はいずれも5-アオキシアラピノースを出発原料とする方法であるが、この5-アオキシアラピノースは工業的に大量に入手することが困難で高価なる。 ・ラムノースを出発原料とし、これを穏化学において既知の波成反応に付して得られるものであるから、これらの方法は必ずしも経済的に有利な方法ではないのみならず、収率も低い欠点がある。

上記した既知方法のうちの後者の方法は、 L
- ラムノースを出発原料とするものではないが、 得られるピオプテリンは d4 体であるので所望の 4 - ピオプテリンを取得するためには光学分割 を必要とし、必然的に収率は低くなる。

に鋭意研究の結果、 L - 乳酸アルキルを出発原料として幾つかの中間体化合物を経由して 2.3 - ツアセトキシ - 4 - ヒドロキシペンタナールを合成し、 この 2.3 - ツアセトキシ - 4 - ヒドロキシペンタナールと 3,5.6 - トリアミノピリミツノールとの反応によつて 4 - ピオプテリンが得られることを見出して本発明を完成させたのである。

すなわち、L-乳酸アルキルを出発原料とし、 これに好ましくは酸結合剤の存在下にトリテル クロライドを反応させてL-乳酸アルキルの水 酸基をトリテル基で保護した2-トリテルオキ シプロピオン酸アルキルを生成せしめ、この2 - トリテルオキシプロピオン酸アルキルを選元 して2-トリテルオキシー1-プロパノールを 生成せしめ、この2-トリテルオキシー1 [ 発明が解決しようとする課題]

〔課題を解決するための手段〕 .

本発明者らは、上記した課題を解決するため

**メナールとし、この2-トリテルオキシプロメ** 

ナールと 2 - フリル金属化合物と反応させて
(18,28)-1-(2-フリル)-2-トリテル
オキシ-1-プロペノールとし、との(18.28)
-1-(2-フリル)-2-トリテルオキシ-1
-プロペノールを酸化し、次いで加水分解して
2.3-ツアオキシ-6-トリテルオキシへプト
-2-エノピラノース-4-ウロースとし、こ
の2.3-ツアオキシ-6-トリテルオキシへプト
ト-2-エノピラノース-4-ウロースを元
して6-トリテルオキシへプト-2-エン-2
-エン-1,4,5-トリオールとし、この6-トリテルオキシへプト-2-エン-1,4,5-トリオールとし、この6-トリテルオキシへプト-2-エンとし、
コールをアシル化して1,4.5-トリアシルオキシー6-トリテル

ォャッへプト・2-エンを配化して 2.3 - ツア

シルオキシ- 4 - ヒドロキシ- 1 - ペンタナールとし、この 2.5 - ジアシルオキシ - 4 - ヒドロキシ- 1 - ペンタナールとし、この 2.5 - ジアシルオキシ - 4 - ヒドロキシ - 1 - ペンタナールとフエニルヒドラジンとも、このヒドラジンとも、この 2.5.6 - トリアミノピリミジノールとを反応させ、次いで反応生成物を脱アシル化することによつて所望の 4 - ピオプテリンを得ることができることを見出して本発明を完成させたのである。

上記したL‐乳酸アルキルとトリチルクロライドとの反応はL‐乳酸アルキル1モルに対してトリチルクロライドを Q 5モル~2モル、通常はほぼ等モル量で用いて行なわれ、その設生成する塩化水素を結合するために有機塩基、例えばピリジン、トリエテルアミン、などを存在させることが好ましい。また反応促進のために4・ジメチルアミノピリジンなどを存在させる

知の選元剤を使用することができる。との反応 は好ましくは不活性溶媒、例えばテトラヒドロ フラン、エーテル、ペンセン、トルエン、キッ レン、ジメトキシエタン、ジグライム中で 0 で ~溶媒の沸とう温度の範囲の温度で行なわれる。 この反応によつて得られる 2 ~ トリテルオキッ

- 1 - プロパノールは文献未載の新規化合物で

シエトキシ)アルミニウムナトリウムなどの既っ

次いてとの2・トリチルオキシー1・プロペ ノールは限化反応に付されそのメチロール基が アルデヒド基に変換せしめられる。この酸化反 応はスワーン酸化反応の通常の反応条件下に行 なわれる。具体的にはこの酸化反応は塩化メチ レン中ー50℃でジメチルスルホキシドと塩化 オキザリルを反応させて得られた器板にアルコ ールを加え、統いてトリエチルアミンで処理す ことが好ましい。ここで用いるL-乳酸アルキルはL-乳酸のC1~C6低級アルキルエステルの鍵べてを含むものであるが、L-乳酸エチルをその典型例として例示することができる。反応は好ましくは不活性溶媒、例えば DMP 中で室温~溶媒の沸とう温度の範囲の温度で行なわれる。この反応によつて2-トリチルオキシプロピオン酸アルキルを得るが、L-乳酸エチルを用いた場合に得られる2-トリチルオキシプロピオン酸エチルは文献未載の新規化合物である。

次いでとの2-トリチルオキシプロピオン酸 アルキルは還元反応に付されそのカルポキシア ルキル基部分をヒドロキシル基に変換せしめら れる。との還元反応には遠元剤として水素化リ チウムアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウム、 水素化ナトリウムアルミニウム、水素化 ジイソ プチルアルミニウム、水素化ピス(2-メトキ

るととによって行なわれる。との酸化反応は上記のスワーン酸化以外の任意のアルデヒド基生成のための酸化反応で行うことができる。かかる酸化反応の例としてはピリジニウムクロロクロメート、二酸化マンガン(MnC2)、炭酸銀(I)、

酸化銀(II)、酸素などを酸化剤として用いる反応が挙げられる。この反応によつて得られる2 -トリチルオキシプロペナールは文献未敷の新規 化合物である。

次いでこの2 - トリチルオキシプロパナールは2 - フリル金属化合物、例えば2 - フリルチ タニウムトリイソプロポキシド、2 - フリルリチウム 又はマグネシウムハライドと反応せしめられる。

この反応は例えばテトラヒドロフラン中でフランと プテルリチウムとから低温で調製した2-フリ ルリテウムにクロルチタニウムトリインプロポ キシドを作用させ、得られた2-フリルチタニ ウムトリイソプロポキシドと、2-トリチルオキシプロパナールとを反応させて行なわれる。
この反応によつて得られる(18.28)-1-(2-フリル)-2-トリチルオキシ-1-プロパナールと少量副生する(18.28)-1-(2-フリル)-2-トリチルオキシ-1-プロパノールとの混合物から、クロマトグラフィー分離により(18.28)-1-(2-フリル)-2-トリチルオキシ-1-プロパノールを得る。この反応操作によつて得られた(18.28)-1-(2-フリル)-2-トリチルオキシ-1-プロパノールは文献未載の新規化合物である。

次いでとの(18,28)-1-(2-フリル)-2-トリチルオキシ-1-プロペノールを酸化し、次いで加水分解して 2.3-ツデオキシ-6-トリチルオキシヘプト-2-エノビラノース-4-ウロースを生成させる。との場合の酸化

きる。 この反応は好ましくは不活性溶媒、例えばテトラヒドロフラン、 ペンセン、トルエン、メタノール、エタノールなどの中で 0 ℃~溶媒の沸とう温度、好ましくは 0 ℃~窒温の温度で行なわれる。この反応によつて得られる 6 ・トリテルオキシへプト・2 ・エン・1,4,5・トリオールは文献未載の化合物である。

次いでこの6-トリチルオキシへプト-2-エン-1,4,5-トリオールはアシル化剤と処理され、その3つの遊離ヒドロキシル基がアシル化される。アシル化剤としては酸ハロゲン化物(例えば塩化アセチル、塩化ペンソイルなど)や酸無水物(例えば無水酢酸、無水プロピオン酸など)など種々のものを挙げることができるか、例えばピリジン中で無水酢酸を用いるすせチル化物として1,4,5-

反応は例えば炭酸ナトリウムの存在下メタノール中で低温で臭素を作用させて行なわれ、また加水分解反応は例えばテトラヒドロフラン・水 混液中窒温で触鉄量のリートルエンスルホン酸を作用させるかまたは希硫酸中で窒温で反応させることによつて行なわれる。このようにして得られる上記した 2.3 - ジデオキシー 6 - トリテルオキシへプト-2 - エノピラノース・4 - ウロースは文献未載の化合物である。

次いでこの 2.3 - ジアオキシ - 6 - トリチルオキシへプト - 2 - エノピラノース - 4 - ウロースは遠元反応に付されそのカルポニル基部分をヒドロキシメチレン基に変換せしめられる。この遠元反応には遠元剤として水素化ホウ素ナトリウム、塩化セリウム、水素化 ジイソプテルアルミニウム、エタン - 1.2 - ジアミン・ポラン錐体などの既知の遠元剤を使用することがで

トリアセトキシー6-トリテルオキシへプトー 2-エンが待られる。

この1,4,5 -トリアシルオキシー6-トリテルオキシープトー2ーエンは次いで酸化反応に付けて、 付される。この酸化反応においては酸化剤として過マンガン酸カリウム、四酸化オスミウム、 通日ウ素酸、オゾンなどを使用することができるが、例えばオゾンを用いる場合には、塩化オテン・中で低温でオゾンを作用させ、生じたオプニドをジメテルスルホキシドに反応せしめられる。そして二重結合を開製してアルデヒド基に変換せしめることにより2,3 - ジアシロキシー4 - ヒドロキシー1 - ペンタナールを生成せしめる。

この反応によつて、例えば 1.4.5 - トリアセ トキシー 6 - トリテルヘプター 2 - エンを用い る場合 2.3 - ジアセトキシ - 4 - ヒドロキシ -1 - ペンタナールが得られる。そしてこの化合 物も文献未載の新規化合物である。

上記したと・ピオプテリン合成反応を、例え

上記した反応図式で示される反応の具体的な 操作は次のとおりに行なわれる。

すなわち、L‐乳酸エチル(I)を出発原料に用い、その水酸基を N.N‐ジメテルホルムアミド中等モル量のトリテルクロライドとピリジンを Q.2~Q.3 倍モル量の 4 - N.N′-ジメテルアミノピリジン存在下 6 0~7 0 ℃で 2 4~ 4 8 時間反応させて 2 - トリチルオキシプロピオン酸エテル(II)とし、これをジエチルエーテル中水冷下Q.5~1.0 倍モル量の水衆化リチウムアルミニウ

は 4 - 乳酸エチルを出発原料とし、また上記した夫々の反応段階において下記するような飲寒 および反応条件を用いて行う場合を反応図式で 示すと次の反応図式1の通りである。

#### 反厄図式.1 OTr OH TICL ピリシン COORt COORT ジメチルアミノ ピリシン **(D) (I**) (II) (COCL)2 OTr () T1(0-1Pr) 5 DMBO **Д**сво Et<sub>3</sub>N THE CH2CL2 (V) Br 2 /MeOB **(VD)** p-TsOB Na BH THE-HOO CeCLs HO OM

(W)

(M)

ムで遺元し2~トリチルオキシ・1・プロペノ ール個を得た。銃いて塩化メチレン中ー50℃ 以下で塩化オキザリルとジメチルスルホキシド (DMSO)により酸化を行いアルデヒドMへ変換 した。アルデヒドに対して当モル量のフランと ロープテルリテクムより TBF 中一20℃で4時 間反応させ生成した2.- フリルリチウムに-60 でで当モル量のクロルチタニウムトリインプロ ポキシド ( CLTi(OiPr)s )のヘキサン溶液を加 え調製した2-フリルチタニウムトリイソプロ ポキシドとアルデヒドOMを反応させ立体選択性 患く目的とする Antiの立体配置を有する(1S.2S) -1-(2-フリル)-2-トリチルオキシ-1 - プロペノール(V)を得た。この時 6:1の比率 で Syn の立体配置を有するジアステレオマーが 剛生するが、両者はシリカゲルカラムクロマト グラフィー(ヘキサン・酢酸エチルニ10・1)

て容易に分離稍裂できる。待られたアルコール (V)は5~10倍モル量の炭酸ナトリウム存在下 メタノール中-50℃にて10~12倍モル量の 臭素を作用させ、更に室温で 0.5~1.0 時間反応 させて1-(2,5 - ジヒドロ - 2,5 - ジメトキ シー2-フリル)-2-トリテルオキシ-1-プロパノール(M)とした。本化合物(M)は直ちに10 **乡の水を含む TBP 中で Q1~Q2 倍モル盤のp‐** トルエンスルホン酸を触媒にして富温下10~ 2 0時間反応させて 2,3 - リデオキシー 6 - ト リチルオキシ-ヘプト-2-エノピラノース-4 - クロース個へ変換した後、等モル量の塩化 **黒ーセリウム・7水和物の存在下、メタノール** 中室温で2倍モル量の水素化ホウ素ナトリウム により遠元を行い、6-トリテルオキシーへプ ト-2-エノ-1,4,5-トリオール (VII) とした。 得られたトリオール (MI) は 4 位の水電差に関す

る2種の異性体混合物となつている。とのトリ オール (個) は大過剰量の無水酢酸をピリジン中 室温下12~24時間反応させアセチル化を行 い 1,4,5 - トリアセチルオキシー 6 - トリチル オキシへプト - 2 - エン(D) とし水酸基を保護し た後塩化メチレン中~50℃以下でオプン酸化 を行い、10倍モル量のジメチルスルフイドで 後処理し同時に脱トリチル化が起き、 2.3 - ジ アセチルオキシー4 - ヒドロキシー1 - ペンタ ナール以を与えた。次いで1.2~2.0倍モル量の フェニルヒドラツンをメタノール中室温下 1 時 間反応させフェニルヒドラゾンとした後、この **黄色溶液に Q 1 4 倍モル量のハイドロサルフア** イトナトリウム (Na 28204) と 2 2 倍 モル量の酢 西ナトリウム・3水和物 (NaOAc·3H2O) の存在 下 1.0~1.2 倍モル量の 3.5.6 - トリアミノピリ 

応させ、得られたテトロヒドロピオプテリン誘導体の赤かつ色溶液を 4.7~5.0 倍モル量のヨウ素により酸化した。 1 時間反応の後過剰のヨウ素をチオ硫酸ナトリウム水溶液を加えて除去し、アンモニア水を加えて 4.0~6.0 ℃で 1 時間加熱して脱アセチル化を行つた。得られた粗生成物はイオン交換樹脂カラムクロマトグラフィー(Dowex 1×8,0.15N BCOONH4 aq.) で精製し、更に熱水より再結晶化を行い 4 - ピオプテリンを得た。

本発明にあつては、上記したように 4 - 乳酸 アルキルを出発原料として幾つかの中間体を経 て 2.3 - ジアセトキシ - 4 - ヒドロキシ - 1 -ペンタナールを合成し、この 2.3 - ジアセトキ シ - 4 - ヒドロキシ - 1 - ペンタナールと3,5,6 - トリアミノピリミジノールとの反応によつて 4 - ピオプテリンを合成するものであるが、本 発明には別法として 4 - 乳酸アルキルを出発原料として残つかの中間体を経て 2.2.5 - トリメチル - 4 - (α - ヒドロキシアセチル) - 1.3 - シオキソランを合成し、これと 3.5.6 - トリアミノピリミシノールとの反応によつてイソプロピリアンピオプテリンを合成し、これを加水分解することにより 4 - ピオプテリンを合成する方法が包含される。この別法の反応を反応図式で示すと、例えば次の反応図式 I の通りである。

以上本発明を詳細に説明したが、次に本発明を実施例によつて更に詳細にかつ具体的に説明する。実施例 1~10に反応図式 1による方法を、実施例 11~21に反応図式 1による別法による 2-ビオプテリンの製法を示す。

液を再度波圧浸縮し黄色油状物として 2 2 6 9 ( Q 6 2 8 モル ) の 2 ・ トリテルオキシプロピオン酸エテルを得た(収率 7 Q 5 % )。 本品はわずかに未反応のトリテルクロライドが混入しているため分析用にその一部を シリカゲルカラム

クロマトグラフイー ( ヘキサン: クロロホルム = 1 0 : 1 ) で分離精製し、残りは次の反応に 用いた。

 $n_D^{24}$  1.5690,  $(\alpha)_D^{24}$  -324° (c=1.44, CHCL<sub>3</sub>),

NMR (60MHz)  $\delta$  (CDCL<sub>3</sub>) 0.98(t, 3H, J=6Hz),

1.22(d, 3H, J=6Hz), 3.53(q, 2H, J=6Hz),

3.98(q, 1H, J=6Hz), 7.0~7.5(m, 15H);

IR (film) 2980, 1743, 1440, 1180, 1082, 698cm<sup>-1</sup>;

元素分析 C24B24O5:

理論値 C.7997:B.671% 実別値 C.7993:B.666% 実施例1 2-トリチルオキシプロピオン酸エ チル OTr

2-乳酸エチル105g(Q890モル)を
DMB1Bに溶解し、これにピリジン705g
(Q891モル)、トリチルクロライド250g
(Q897モル)、及び4-ジメチルアミノピリ
ジン223g(Q183モル)を加え60~70℃で3
日間反応させた後、反応液を1ይの氷水中へ注
加し、酢酸エチル1及で2回抽出した。有機層を500配の水で洗浄後、飽和硫酸鋼水溶液
200配で洗浄し、更に水、飽和食塩水各500配で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。
反応液を波圧濃縮後、残渣にヘキサン500配を加えて提择し、析出する未反応トリチルクロライド31.5g(Q113モル)を炉去した後、炉

TLC (Kieselgel 60F254; クロロホルム/ヘキサンニ 5/1, UV.リンモリプアン酸量色) Rf = 0.62 実施例 2 2 - トリテルオキシー1 - プロパノール OTr

前配のトリテル化によつて得られた租生成物200%に応答にして入分で、水素化リチウムアルミニウム150%(0395モル)をエーテル300㎡に懸潤した中へ1時間で満下した。冷浴を除去して室園下40分間投拝の後、水15㎡、10%NOCT水溶液15㎡、水40㎡を順次加え、更に無水低酸マグネシウム約40%加えて乾燥させた。
たみを炉去し、残渣をエーテル50㎡で2回
洗浄後炉液を減圧機縮した。得られた無色結構
は大物142%をベキサン・酢酸エテル(80㎡に1/80㎡)温液より再結晶化し112%の無色

往状結晶を得た。一方結晶化母液は放圧濃縮し65.0%の無色固体を得た。これは TLC 上(Kieselgel 60 F254,クロロホルム:ヘキサンコ5:1) で2 成分からなることが認められたためシリカゲルカラムクロマトグラフィー(8102:700%,クロロホルム:ヘキサンコ10:1) で分離精製し23.5%の目的物を得た。合計135%(収率:74.5%)

mp.  $106\sim108^{\circ}$ ,  $(\alpha)_{D}^{24}+228^{\circ}$  (c=1.10, CEC45),

NMR (60MHz)  $\delta$  (CDC45) 0.94 (d, 2H, J=6Hz),

1.70 (bs, 1H), 5.02 (t, 2H, J=4Hz), 5.60 (m, 2H);

IR (KBr) 3490, 3070, 1492, 1448, 1215, 1068, 1030, 762, 700:

元素分析 C22B22O2:

理論值 C,8298;B,697%

実調値 C,8269:B,698季

金温下 4 5 分間提择し、反応被を水 1 0 0 配中 へ往加し、有機層を分離後、塩化メテレン 100 配で抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水 1 5 0 配で洗浄し、無水硫酸マグネンウムで乾 焼後減圧緩縮した。待られた黄色固体はシリカ グルカラムクロマトグラフイー( SiO2:120%, クロロホルム: ヘキサン= 1 0:1)で原点付近

クロロホルム: ヘキサン=10:1) で原点付近の着色成分を除去した後、ヘキサン400 mlより再結晶し17.5% の柱状結晶を得た。更に母放を再処理し、123%の無色柱状結晶として2-トリチルオキンプロパナールを得た。合計28.7%(収率85.3%)。

mp.  $102\sim103$  C.  $(\alpha)^4_6 - 144^\circ$  (c = 1.14. CHC43).

NMR (60MHz)  $\delta$  (CDC45) 1.18 (d. 3H, J=7Hz).

388 (dq. 1H. J=7Hz, J'= 4Hz). 69~7.6 (m.

15H), 865(d, 1H, 4, 1H, J=4Hz),

IR (nujole) 3060、1730、1490、1080、678cm<sup>-1</sup>: てから、クロルテタニウムイソプロポキシド

TLC (Kieselgel 60 F254: クロロホルム: ヘキサンコ 5:1,UV,リンモリプアン酸量色) R2=0.35 実施例3 2 - トリテルオキシプロペナール

CHO

元素分析 C22B20O2:

理論值 C.8351:H.637#

実測値 C.8559:3.621≸

TLC (Kieselgel 60F254:ヘキサン:酢酸エチル=

10:2,UV,リンモリプデン酸呈色) Re=Q60

実施例 4 (18.28)- 1 - (2- フリル) - 2 - トリチルオキシ - 1 - プロパノール



フラン 6 4 0 9 ( 0.0 9 4 モル ) を 乾燥 TBP 100 ml に容解し、ドライアイス浴で - 4 0 でまで冷却した。アルゴン雰囲気下 1.5 4 M n - プチルリテウムへ キャナン 溶散 6 0.0 ml ( 0.0 9 2 モル)を - 4 0 ~ - 3 5 での間で 1 0 分間で滴下した。 浴園を - 4 0 でから - 2 0 でまで上昇後、同温度で 4 時間提择し、再度 - 5 0 で以下に冷却してから、クロルナイニウムイソプロポキンド

2419(Q093モル)を乾燥へ中サン120 おに容解してー62~-50℃の間で15分間で 商下した。- 65℃で1時間提拌後2-トリチ ルオキシプロペナール280g(Q089モル) を乾燥 TBF 1 0 0 W に溶解しー63~-68℃の 間で15分間で施下した。との後2時間で10 でまで上昇させ、反応放を200mの約2規定 塩酸中へ注加した。有機層を分離後、酢酸エチ ル200単で抽出した。合体した有機層を水 200元、飽和重甘水200元、水200元、 飽和食塩水200%で原次洗浄し無水硫酸マグ オシウムで乾燥した。放圧濃縮し得られた橙黄 色粘稠油状物 5 5.0 9 の一部を採り高速液体力 ラムクロマトグラフィー (カラム: Nucleosil 50-5,46×150%, ת速: 1.2 ×/min, 溶媒:へ キサン: 酢酸エチル= 10:1,UV (254m) 検 出)で分析したととろ Anti アルコール (目的物)

705cm<sup>-1</sup>:

元素分析 C26B24O3:

理論值 C.81.22; H.629%

実 御 値 C,81.16; E,6175

TLC (Rieselgel 60F254,ヘキサン:酢酸エチルニ

10:3.UV,リンモリプアン酸星色)R<sub>X</sub>=0.40 実施例 5 1 - (2.5 - ジヒドロ - 2.5 - ジメ トキシ - 2 - フリル) - 2 - トリチ ルオキシ - 1 - プロペノール

1 - (2 - フリル) - 2 - トリチルオキシー 1 - プロペノール 2 0.0 g ( 0.052モル)をメ タノール 2 0 0 ml に溶解し、 3 4 0 g ( 0.321 モル) の炭酸ナトリウムを加え、ドライアイス 浴で-5 6 でまで冷却した。 9.2 0 g ( 0.058 モル) の臭素をメタノール 9 2 ml に溶解して 1 時間で滴下した。同温度で 1 5 分間攪拌した後 冷浴を除去し、 室温下 4 5 分間攪拌した。無機

とSyn アルコールの生成比はる:1 であつた。 これをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (8102:6008, ヘキサン:酢酸エチルニ20 : 1) で 2 回精製し、 9 5 % d.e. 以上のフラク ションを1869、85%d.e.以上を8809そ してその他 Anti-Syn 約1対1混合物を 7.60% 得た。 Anti アルコールの収率は 7 3 % であつた。 分析用として更にシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(8102:50倍,ヘキサン:酢酸エチ ルコ10:1)で分離特製を行つた。  $n_0^{25}$  1.5946, (a)  $n_0^{24}$  + 40.4° (c = 1.64. CECLs). NMR (200MHz)  $\delta$  (CDCL3) 1.03(d.3H.J=6 Hz), 21~25(b,1H), 389(d,1H,J=3Hz), 394 (dq.1H, J=6Hz, J'=3Hz), 610 (d.1H, J=5 Hz), 625 (dd.1 H.J=5 Hz.J=2 Hz), 7.2~7.6(皿.16日);

IR (film) 3460.3070.1490.1450.1148.1065

塩を炉去し、炉液を減圧機縮し残液をヘキサン:酢酸エナル(2:1)混液に溶解し、これをアルミナカラム(AL2O5 120g,ヘキサン)を通し収率94%で溶黄色粘稠油状物として21.7gのジメトキンジヒドロフランを得た。本化合物はツヒドロフラン環上の2.4位のメトキン基の配向の遠いによる4種のジアステレオマーの混合物である。そしてTLC(Kieselgel 60F254,クロロホルム:酢酸エテル=10:1,UV,リンモリプアン酸量色)上でR<sub>1</sub>=0.59と0.47に団子状の2スポットを与える。

NMR (200MHz) 8 (CDCL3) 0.90.1.00.1.05 (three d.J=6Hz).250(b.1E).291.297. 302.304(four s.3H).329.337(two s. 3H).38~40(m.1E).40~42(m.1E).518. 5.55(.two s.1E).55~58(m.1E).58~60 (m.1E) IR (film) 3500, 2950, 1445, 1060, 1020, 705cm<sup>-1</sup>

実施例 6 2.3 - ジアオキシ - 6 - トリチルオキシヘプト - 2 - エノピラノース - 4 - ウロース OTro

突顔値 C.77.94:B.5975 実施例7 6-トリチルオキシーヘプト・2-エン-1.4.5-トリオール

ロマトグラフイー( SiO2:1509,クロロホルム) で分離精製を行い収率 9 6 % で無色粘稠油状物 として 1 6 9 8 のウロースを得た。本品はエー テルより再結晶化することにより無色の結晶を 与えた。 mp. 173~174℃

NMR (200 MEz) & (CD50D+CDC25) & 120, 125(twod.3H,J=6Hz), 428(m,1H), 457 (d.1H,J=5Hz), 466(b,1H), 562, 609 (two s.1H), 606(d,1H,J=10Hz), 698 (m,1H), 72~75(m,15H)

IR (film) 3380, 2930, 1680, 1440, 1120, 1060, 700cm<sup>-1</sup>

TLC (Kieselgel 60F254・クロロホルム:酢酸エチル= 10:1. UV.リンモリプテン酸量色)
R<sub>1</sub>=0.48及び0.42に団子状のスポット。

元素分析 C26B54O4:

理論値 C.77.98;Ⅱ,604 \$

リオールを存かつ色油状物として得た。分析用 に一部を採り、残りは精製することなしに次の アセチル化の原料とした。本化合物は TLC ( Kieselgel 60 F254; Bt20 のみ; UV, リンモリ プアン製品色)上で Rr=0.58と0.20 に重なり合

つて 2 spotを与えた。 これらは分離して、それ ぞれ NMR 、 IR 分析を行つた。

低極性異性体: NMR (200 MHz) & (CDC25)
1.02(d,3H,J=6Hz)、24~31(b,1H)、275
(bd,1H)、300(bs,2H)、363(b,1H)、390
(m,2H)、415(t,1H,J=6Hz)、5.24(t,1H,
J=8Hz)、567(dt,1H,J=8Hz,J=4Hz)、7.1
~7.6(m,15H)

IR (film) 3420, 3060, 1490, 1445, 1060, 1010, 910, 700cm<sup>-1</sup>

TLC ( Kieselgel 60F254: Et20: UV. リンモリプテン 設 )  $R_1=0.38$ 

高極性異性体: NMR (200 MBz) & (CDCL<sub>3</sub>)

0.98(d.3H,J=6Hz)、24~29(b,3H)、3.62
(b.1H)、38~43(b,3H)、5.10(t,1H,J=8Hz)、5.65(dt,1H,J=8Hz,J'=4Hz)、7.2~7.6
(m.15H)

IR (film) 3400, 2940, 1490, 1445, 1070, 1020, 705 cm<sup>-1</sup>

TLC (Kieselgel 60F254: Bt20: UV リンモリプテン酸)  $R_f = 0.20$ 

実施例 8 1.4.5 - トリアセトキシ - 6 - トリ チルオキシへプト - 2 - エン

租 6 - トリチルオキシへプト・2 - エン・1,4.5 - トリオール 15.49(QQ38モル)をピリ ジン200元に落解し、これに無水酢酸 60元 を加えて窒盈下20時間反応させた後、反応液

J'=6Hz), 4.64 (ddq, 1 H, J=7 Hz, J'=4 Hz),

J'=15Hz), 4.99 (dd. 1 H, J=7 Hz, J'=4 Hz),

5.34 (dd. 1 H, J=1 1 Hz, J'=1.5 Hz), 5.67 (dd,

1 H, J=1 1 Hz, J'=4 Hz), 5.56 (dd. 1 H, J=7 Hz,

J'=11Hz), 7.2~7.6 (m. 15H)

IR (film) 3040, 1740, 1445, 1370, 1220, 1025, 705 cm<sup>-1</sup>

TLC (Kieselgel 60F254:ヘキサン:酢酸エチルロ 10:3:2回展開, UV,リンモリプテン酸虽色) Rr=0.44

低極性異性体: NMR (200MHz) & (CDC4s) Q98
(d,3H,J=6Hz)、24~29(b,3H)、362(b,1H)、38~4.3(b,3H)、5.10(t,1H,J=8Hz)、5.65(dt,1H,J=8Hz,J'=4Hz)、7.2~7.6(m,15H)

IR (film) 3400, 2940, 1490, 1445, 1070, 1020, 705 cm<sup>-1</sup> にトルエン60配を加え減圧透縮した。残造に水50配を加え酢酸エチル200配で2回抽出した。有機層を水、約2規定の塩酸水、水洗剤し、水、飽和食塩水各80配で脂次洗剤し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し減圧濃縮した。得られた租生成物はシリカゲルカラム・によりで分離精製し収率80多で1419のトリアセチル経色制度目60F254、ヘキサン:酢酸エチル=10:3、2回展開:UV、リンモリプデン酸量色)上でRf=0.44と0.39に団子状の2スポットを与えた。これは分離精製してそれぞれNMR、IR分析を行つた。

低極性異性体: mp. 87 C、NMR (200 MHz) & (CDC43) Q88(d.3E,J=6Hz)、1.88、1.96、206(three s.9E)、3.68(dq.1E,J=4Hz.

TLC (Kieselgel 60 F254: ヘキサン: 酢酸エチルニ 10:3:2回展開. UV,リンモリプテン酸量色) R<sub>f</sub>=0.39

実施例 9 2.3 - ジアセトキシ - 4 - ヒドロキ

1.4.5 - トリアセトキシ- 6 - トリチルオキ
シヘプタ- 2 - エン 13.0 9 (0.025 モル)を塩
化メチレン 2 6 0 配に溶解し、ドライアイス浴
で- 6 0 でまで冷却した後、オソンを 1 時間吹
き込んだ。反応被が深育色を呈したところで
TLC (Kieselgel 6 0 F254: ヘキサン: 酢酸エチル
= 10:5、リンモリプデン酸量色)で反応終了
を確認した。強素ガスを吹き込み過剰のオソン
を除去し続いて- 6 0 でで 1 8 配のジメチルス
ルフイドを加え、冷浴をのぞいて 2 温下 1 4 時間反応した。反応被を被圧過縮し、黄色の粗生

成物をシリカゲルカラムクロマトグラフイー
( \$102:1509,クロロホルム→クロロホルム: 酢酸エチル=10:1) で分離精製し微黄色粘稠油 状物として5.169の2.3-ジアセトキシー4 - ヒドロキシペンタナールを収率97まで得た。 NMR(60MHz) &(CDC43) 1.30、1.38(two d, 3H, J=6Hz)、204、209、216(three s, 6H)、32 ~38(b, 1H)、39~4.4(b, 1H)、4.9~5.4(m,

IR (film) 3450. 2980. 1740. 1370. 1230.

2.3 - トリアセチル・4 - ヒドロキシプロパ

後、 戸板を 3 0 ml まで 波圧 機 縮 し、 析出 した 固体を 戸別 した。 これを イオン 交換 カラム クロマト クラフィー ( Dower 1 × 8 · 2 0 × 4 cm · 0.15 N ギ酸アンモニウム (pli 9.0)) で分離 精製 した。 ムーピオプテリンのフラクションを 1 0 0 ml まで

議館し、析出物を冷水200配、エタノール50 配で洗浄した。得られた黄色固体を希酢酸水溶 被(水:酢酸=10:2)約400配に加熱溶解 後冷蔵庫で一晩鬱性した。析出した粉末状固体 を沪逸し、冷水50配、エタノール30配で洗 浄後減圧下に60℃で4時間乾燥し薄黄色粉末 状固体として収率32gで1469のと・ビオ プテリンを得た。

mp. > 300 °C,  $(\alpha)_D^{19} - 64.6^{\circ}$  (c = 0.2.0.1 N HCL)

NMR (200 MEz) & (3 NDCL) 1.18 (d.3H.J=

6Hz), 4.23 (q.1H,J=5Hz), 4.93 (d.1H,

J=5Hz), 8.96 (s.1H)

ナール 4.2.29 (0019モル)をメタノール42 al に 溶解しフェニルヒドラジン 2 3 0 xl (0.021 モル)を加え盆温下1時間反応後、メタノール 360mを加えて希釈後、ハイドロサルファイ トナトリウムQ468(Q0026モル)と酢酸 ナトリウムる水和物5.76%(0042モル)を 水 1 4 0 叫 に 思 濁 させて 加 え 続いて 3.5.6 - ト リアミノビリミジノール・サルフエート 5.30% (0022モル)を水260単に懸濁させて加え た。アルゴン位換後35~40℃で24時間反 応させた。得られた赤かつ色裕被にヨウ素 11.5 9 ( 0.091モル ) をメタノール 1 4 0 単 に 溶解 して40分間で滴下した。1時間提择後、チオ 硫酸ナトリウム水溶液を加えて過剰のヨウ素を 除き反応放を50mまで機箱した。これにメタ ノール 7 0 叫を加えアンモニア水100叫を加 えて50℃で1時間反応させた。不容物を沪去

IR (KBr) 3250、2790、1685、1535、1480、
1365、1285、1125、1055、880、820 æつ
実施例11 2 - テトラヒドロピラニルオキシブロピオン酸エチル

OTBP

4-乳酸エチル1040g(Q881モル)を乾燥塩化メチレン300mに溶解し、とれに2.3-ツヒドロピラン820g(Q976モル)とピリソニウム・パラ・トルエンヌルホネート1.00g(Q004モル)を加え窒温下1晩反応させた。反応液を飽和重盲水50m中へ注加し、有機層を洗浄後無水硫酸マグネシウムで乾燥した。放圧濃縮して得られた租生成物107.3gは20gの炭酸ナトリウムの存在下で減圧蒸留し1541g(Q763モル)の2-テトラヒドロピラニルオ中ンプロピオン酸エチルを無色油状物として

得た。(収率865%)

bp(1 mm Hg): 86~88C: n22 1.4342

NMR (60 MHz) & (CDC45): 128, 140 (two t.

3E, J=6Hz), 1.45(d, 3B, J=6Hz), 1.5~21

(b,6H), 32~40(b,2H), 420(m,3H), 468

(bs.1E)

IR (film): 2950, 1750, 1450, 1270, 1200,

1130, 1022, 985 cm<sup>-1</sup>

元素分析 C10B16O4:

理論值 C.5%36:B,898%

実測値 C.59.02:H.8.88≸

TLC (Kieselgel 60F254:ヘキサン:酢酸エチルコ

10:2) R<sub>f</sub> = 0.52

実施例 12 1 - (1.5 - リテアン - 2 - イル)

- 2 - テトラヒドロピラニルオキシ

プロペン・1・オン

離し14269の租生成物を得た。これをシリカ グルカラムクロマトグラフイー(8102:1.5kg。 ヘキサン:酢酸エチルロ10:1)で分離精製し 9209の無色油状物として1-(1.3-ジテ アン-2-イル)-2-テトラヒドロピラニル

オキシプロパン-1-オンを得た(収率85%)。

n<sub>D</sub><sup>22</sup> 1.5378

NMR (60MBE) 8 (CDCL5): 1.40, 1.45 (two d.5E,

J=8 Hz), 1.5~1.8 (b,6H), 1.9~2.7 (m.4H),

29~40(m, 4H), 42~49(m, 3H),

IR (film): 2940, 1710, 1438, 1200, 1125,

1030.970 cm-1

元素分析 C12B20O3B2:

理論値 C.5215:H.7.29%

実測値 C.5220:3,7.20%

TLC (Kieselgel 6 OF254;ヘキサン:酢酸エテルロ

10:2)  $R_1 = 0.35$ 

1.3 - ジナアン 5 & 0 8 ( Q.4 6 7 モル)を乾 供 TBP 6 4 0 xx に溶解し、アルゴン雰囲気下ドライアイス浴で- 5 0 でまで冷却し 1.5 M n - プチルリチウムへキサン溶液 3 2 5 xx ( Q.4 8 8 モル)を 8 0 分間で満た。 - 5 0 ~ - 4 0 ででありた。 - 6 からになった。 - 7 か

実施例 15 1 - ( 1.3 - ジチアン - 2 - イル ) - 2 - ヒドロキシプロパン - 1 - オ

HO BO

1 - (1.3 - リナアン - 2 - イル) - 2 - テ

トラヒドロピラニルオキシプロペン・1・オン
9209(03333モル)に酢酸・水・THF 混版
(3:2:4)900Mを加え、80~90℃で10
時間反応させた後、反応液を減圧機絡した。残 強にトルエン200Mを加えて再度機絡した。残 独にトルエン200Mを加えて再度機絡し待られた残盗を酢酸エチル800Mで抽出し、水
(200M×1)、飽和重曹水(400M×1)、水
(300M×5)で原次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧機縮して得られた白色結晶58.79をヘキサン・酢酸エチル混放(2:1)
180Mより再結晶化し、2909の1-(1.3-ジチアン-2-イル)-2-ヒドロキシプロ パン・1 - オンを無色針状晶として得た(収率 454)。

mp.  $9.1 \sim 9.2 \, \text{C}$ ;  $(\alpha)_{D}^{25} + 1.1.6^{\circ} (c=0.77.CHCL_{5})$ NMR (6.0MHz)  $\delta$   $(CDCL_{5})$  1.40 (d.5H,J=8Hz),  $1.9 \sim 2.8 \, (m.4H)$ ,  $2.9 \sim 3.6 \, (m.3H)$ ,  $4.41 \, (s.1H)$ ,  $4.5 \sim 4.8 \, (m.1H)$ 

IR (KBr): 3480, 2950, 1695, 1420, 1262, 1105, 910 cm<sup>-1</sup>

元素分析 C7E12O2S2:

理論值 C.4372;B.6295

突到值 C.4368: H.625∮

TLC (Kieselgel 60F254: ヘキサン:酢酸エチル= 10:2) Rf=0.19

実施例 14 (18,28)-1-(1.5 - ジチアン・2 - イル)プロペン・1.2 - ジオール

アンナ・アルコール: シン・アルコール = 187 : 1 であり、 ジアステレオマー 純度は 9 & 9 \$ d.e. であつた。 再結晶を再度行つたところ 8 9 \$ の収率でジアステレオマー純度 1 0 0 \$ d.e. のアンチ・アルコールを得た。

mp. 92~94 C: (α)23+11.5° (c=109.CECL5).

NMR (200MHz) δ (CDCL5): 1.26(d.3H,J=6Hz).

182(bs.1H.-OH). 207(m.2H). 2.44(bs.

1H.-OH). 27~31(m.4H). 387(t.1H,J=5Hz). 4.00(d.1H,J=7Hz). 4.09(b.1H)

IR (Film): 2430. 2920. 1220. 1280. 1140.

1055. 910. 775 cm<sup>-1</sup>

元素分析 C7H14O282:

理論値 C.4328:B.7.26%

実測値 C.47.17: H,7.115

TLC (Kieselgel 60F254:クロロホルム:メタノール=8:5、リンモリプテン最呈色) Rg=0.71

1 - (1,3 - リナアン - 2 - イル) - 2 - ヒ ドロキシプロペン・1 - オン1 7 0 9 ( 0089 モル)をメタノール・水溶液(10:1)340型 に啓解しドライアイス裕で-72でまで冷却し た。水素化ホウ素ナトリウム 500% (0079 モル)を30分間で投入し、1時間提择の後冷 俗を除去し室盤下で終夜攪拌した。反応液を放 圧濃縮し、残渣に飽和食塩水100mを加え、 酢酸エチル (200m8×1)、クロロホルム (200 m6×2)で抽出した。有根層を無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し波圧機縮して白色結晶1298を 得た。これをクロロホルム・ヘキサン混放(5 :4)45以より再結晶化し2559の無色針状 結晶を得た(収率 5 4 %)。本品は HPLC 分析 (カラム: Nucleosil 50-5, 46×250%,へキ サン: ソクロロエタン: イソプロピルアルコー ルコ 700:200:100 1ml/min., 254ml)を行い、

実施例 15 2.2.5 - トリメチル - 4 - ( 1.3 - ジチアン - 2 - イル) - 1.3 - ジオキソラン ➤

1 - (1.3 - ジチアン-2 - イル)プロペン
- 1.2 - ジオール8709(Q.045モル)を2.2
- ジメトキシプロペン35mを溶解し、Q.059
(Q.0003モル)のペラートルエンスルホン酸
を加え70℃で30分間反応させた後、反応
液をエーテル50mで抽出し、飽和重盲水(50mをメ1)、水(50m×1)、飽和食塩水(50m×1)
で頃次洗浄し、無水流取マグネシウムで乾燥した。液圧濃縮して1Q239の2.2.5 - トリメチル-4-(1.3 - ジチアン-2 - イル)-1.3
- ジオキシランを無色油状物として得た(収率97.5 多)。

 $n_D^{24}$  1.5287.  $(\alpha)_D^{24}$  -184° (c=0.96.CBCL5)

NMR (200MHz)  $\delta$  (CDCL5) 1.52(d.3H.J=7Hz).

1.36. 1.51 (two s.6H). 1.8~2.2 (m.2H). 2.90

(m.4H). 4.07(d.1H.J=9Hz). 4.24 (dd.1H.J=9Hz.J'=5Hz). 4.34 (q.1H.J=5Hz)

IR (film) 3000. 1422. 1380. 1250. 1220.

元素分析 C10B18 0282:

理論値 C.51.25:18.7.74%

実測値 C.51.03:B.7.57%

TLC (Kieselgel 60F254; ヘキサン:酢酸エチルコ 10:2,UV 星色) Rf=C39

実施例 16 2.2.5 - トリメチル - 1.3 - ジオキ ソラン - 4 - アルテヒド 0.0

- 2.2.5 - トリメチル - 4 - ( 1.3 - ジチアン - 2 - イル) - 1.3 - ジオキソラン10.009

NMR (60 MHz) & (CDCL5) 1.25(d,3H,J=7Hz),
1.60(m,6H), 4.25(d,1H,J=7Hz,J'=5Hz),
4.42(q.1H,J=7Hz), 9.71(d,1H,J=5Hz)
IR (film): 3440, 3000, 1730, 1372, 1212,
1085, 850 cm<sup>-1</sup>

MASS(M/e) : 1-4-4-(M+)

TLC (Kieselgel 60F254:クロロホルム:メタノール=9:1,リンモリプテン酸量色) R<sub>f</sub>=0.57
実施例17 2,2,5 - トリメテル - 1,3 - ジオキ
ソラン - 4 - カルポン酸

3.3.5 - トリメチル - 2.4 - ジオキソラン・ 1 - アルデヒド4.5 5 g (Q0284モル)をア セトン7 0 ml に溶解し氷冷下ジョーンズ試薬10 ml をゆつくり加えた。2 0 分間投拝後イソプロ ピルアルコール2 5 mlを注加し更に炭酸水素ナトリウム粉末を加え出を1 から4にした。無水

(Q1427モル)をアセトニトリル·水溶液 (10:1)175 x8 に溶解し、炭酸カルシウム 4 2 0 9 ( 0.420モル ) とヨウ化メチル 6 0.0 g ( Q.423モル)を加えアルゴン雰囲気下モー メーによつて 1.5時間遺流下攪拌した後反応液 を水冷し、無水硫酸マグネシウム209を投入 し15分間提拌した。無機物を炉別し、エーテ ル(100ml×3)で充分に洗浄後有根層を怠和 食塩水( 7 0 mℓ×2 )で洗浄し無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した。放圧復縮し薄黄色オイル & 0 g を得た。これを再度塩化メチレン50 ml で抽 出し、飽和食塩水30mで洗浄後、抽出液をフ ロリジルカラム(フロリジル:40g)を通過 させ、流出液を波圧濃縮し4.559の2.2.5~ トリメナル・1.3 - ジオキソラン・4 - アルア ヒドを無色油状物として得た(収率66g)。  $(\alpha)_0^{24}:-14.2^{\circ}(c=0.98,CHCL_5)$ 

張麗マグネシウムを加え脱水した後、沪過し、 残渣をアセトン(20mk×2)で洗浄し、沪液を 減圧機能して 4.2 g の租生成物を得た。これを シリカゲルカラムクロマトグラフィー(S102: 669,クロロホルム:メタノール=10:1)で 分離精製し 2.9 8 g のカルポン酸を薄黄色オイ ルとして得た(収率5 9.5 g)。 ng² 1.4344: [α]g² + 0.25° (c=1.56, CBCLs) NMR (60MBz) 8 (CDCLs) 1.25 (d, 3B, J=7Bz)、 1.36、1.57 (two 8, 6B)、4.3~47 (m, 1B)、 4.52 (d, 1B, J=4Bz)、9.28 (bs, 1B) IR (film) 3.450、3.170、3.000、2.600、1730、

TLC (Kieselgel 60F254:クロロホルム:メタノール= 10:1,リンモリプデン酸呈色) $R_f=0.17$ 

1380, 1218, 1090, 850 cm-1

MASS (M/e) 161(M+1)

奥施例 18 2.2.5 - トリメチル - 4 - (α - ジ アソアセチル) - 1.3 - ジオキンラ

チル) - 1.3 - ジオキソラン Q. 7 5 g ( 4 0 8 は リモル)を酢酸 7.5 ml、無水酢酸 Q. 3 8 mlに 格解し、酢酸 カリウム Q. 4 5 g ( 4.5 g え リモル)を加え たる 0 ~ 7 0 ℃で 1 2 時間 反応させた。 反応液

を被圧機縮し残渣にトルエン(5mx2)を加え 繰り返し機縮した。残渣をエーテル(50mx2) で抽出し、無機物を戸別した後被圧機縮して 0.799の租生成物を得た。これをシリカゲル カラムクロマトグラフィー(8102:709.ペン セン:酢酸エチル=10:1)で分離精製し0.54 9のアセトキシケトンを無色油状物として得た (収率619)。

 $n_D^{24}$  1.4356;  $(\alpha)_D^{24}$  -67.1° (c=0.94, CHC43) NMR (60MHz)  $\delta$  (CDC43) 1.20(d, 5H, J=7Hz), 1.56, 1.59(two s, 6H), 2.15(s, 3H), 4.3~4.7 (m, 2H), 4.90(d, 2H, J=2Hz) 得た。これをシリカグルカラムクロマトグラフィー(8102:679,ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、Q809のジアゾメチルケトンを黄色油状物として得た(収率59多)。  $n_D^{24}$  1.4725:(α) $_D^{24}$  -1289°(c=1.41,CEC45)

NMR (60MBz) & (CDC45) 1.27(d,3E,J=7Bz)、1.37、1.56(two s,6E)、4.45(m,2E)、5.75
(s,1E)

IR (film): 3000, 2120, 1630, 1350, 1260, 1210, 1060, 855 cm<sup>-1</sup>

TLC (Kieselgel 60 F254: ヘキサン: 酢酸エチルニ 10:2.リンモリプアン酸呈色) R1=0.35 実施例 19 2.2.5 - トリメチル - 4 - (α-ア セチルオキシアセチル) - 1.3 - ジ

2.2.5 - トリメチル - 4 - (α - ジアゾアセ

IR (film): 3000, 1750, 1752, 1372, 1225, 1100, 1040, 850 cm<sup>-1</sup>

元素分析 C10B16O5:

理論值 C.55.55: B.7.46%

実測値 C,55.33:11,7.32%

TLC (Rieselgel 60F254;ヘキサン:酢酸エチル= 10:3;リンモリプアン酸星色) R<sub>f</sub>=0.39

2.2.5 - トリメチル- 4 - (α-アセチルオキシアセチル) - 1.3 - ジオキソラン Q 2 0 g (Q 9 3 ミリモル)をメタノール 3.5 配に溶解し、メルカプトエノール 1 随を加えてアルゴン雰囲気下氷冷した。これに 1N·KOB 水溶液 Q 5 配を加え 2 分間攪拌した後、 2.4.5 - トリアミノ ピリミジノール 2 塩酸塩 Q 2 0 g (Q 9 3 ミリモル) をメタノー

ルる6単に懸濁させ、メルカプトエタノール2 演を加え、288 NaOB 水溶液で出を54に調整 した液へ注加した。アルゴン雰囲気下反応被の 対を希酢酸水によつて8.20とし、2時間加熱 遺流させて反応液を減圧機縮後残渣に水30m 加え、室温下18時間空気を吹き込み酸化を行 つた。反応被にセルロース粉末109及びイソ プロピルアルコール 5 以を加え波圧機箱した。 残盗はセルロースカラムクロマトグラフィー(セ ルロース粉末228.イソプロピルアルコール : アンモニア水 = 4 : 1 ) で分離精製 LUV 吸収 のある目的区分を被圧機縮し微黄色固体を得た。 これをアセトン(1024)、メタノール(1028)、 水(10㎡)、アセトン(10㎡)で原次洗浄した 後60℃で4時間真空乾燥し538甲のイソプ ロピリテンピオプテリンを微黄色固体として得 た(収率21%)。

メタノール(2mx2)、アセトン(2mx2)で順 次洗浄し 3 3 2 中の 4 - ピオプテリンを黄色粉 宋として得た(収率 7 6 5 )。

mp. >300℃(約270℃で福変);

 $(\alpha)_{D}^{24} - 6.7.2^{\circ} (c = 0.2.0.1 \text{ NECL})$ 

NMR (200MBz)  $\delta$  (3NDCL) 1.17(d.3H, J=6Hz). 4.22(q.1H, J=6Hz), 4.94(d.1H, J=5Hz).

896(s.1H)

IR (KBr) 3400, 1720, 1680, 1535, 1410, 1290, 1125, 1050 cm<sup>-1</sup>

TLC (Kieselgel 60F254:クロロホルム:メタノール:アンモニア水=5:5:05)R<sub>f</sub>=0.29

mp. >300℃(約250℃で視変)
(α)21-1147°(c=Q10,Q1N NaOB)
NMR (60MHz) δ (3N DONa) Q83(d,3H,J=6Hz),
1.53、1.70(two s,6H)、4.8~65(m,2H)、8.62
(s,1H)

IR (KBr) 3450, 3250, 1682, 1540, 1375, 1252, 1100, 862 cm<sup>-1</sup>

元素分析 C12B15O3N5:

理論値 N.25.27:C,5200:B,545%
実測値 N.24.66:C.5214:B.5.53%

TLC (Kieselgel 60F254:クロロホルム:メタノー
ル:アンモニア水=7:5:0.5:UV 星色)R<sub>L</sub>=0.43
実施例 21 4 - ピオプテリン

イソプロピルピオプテリン510円(0184

元素分析 C9B11O5N5·12B2O:

理論値 N.2844;C.4390;B.491\$ 実測値 N.2794;C.4400;B,488\$

特許出願人 日 清 製 粉 株 式 会 社

代理人 弁理士 髙 木 千



### 手統接正書

昭和63年5月13日

特許庁長官 小川邦夫 殿

## 1.事件の表示

昭和63年特許顯第44583号

### 2.発明の名称

α - ピオプテリンの製造方法

## 3.補正をする者

事件との関係 特許出顧人

住 所 東京都中央区日本積小網町19番12号

名称 日清契粉株式会社

特許庁 63. 5. 13

4.代 理 人

住 所 東京都千代田区麹町3丁目2番地(相互第一ビル)

電話 (261) 2022



5.補正命令の日付 (自発)

**丘名 (9173) 高** 

力式 並

6.補正の対象

明細書の特許請求の範囲および発明の 詳細な説明の概

キル」を「(S)-乳酸アルキル」と各々補正します。

- 10) 第12頁第1~2行の「L-乳酸アルキルはL-乳酸の」を「(S)-乳酸アルキルは(S)-乳酸の」を「ます。
- 11) 同 頁第 3 行および第 8 行の「L 乳酸エチル」 を「(S) - 乳酸エチル」と各々補正します。
- 12) 第20頁第1行の「& -乳酸エチル」を「(S)-乳酸エチル」と補正します。
- 13) 第21頁上段の構造式中、式(II)を次のとおり補正します。

- 14) 同頁下から第8行の「L-乳酸エチル」を「(S) -乳酸エチル」と補正します。
- 15) 第22頁下から第6行の「悪く」を「良く」と 補正します。

## 7. 補正の内容

- 1) 特許請求の範囲を別紙のとおり補正します。
- 2) 第2頁第9行の「a-乳酸アルキル」を「(S) -乳酸アルキル」と補正します。
- 3) 同頁第13行の「タナール」の後に「フェニルヒドラゾン」を加入します。
- 4) 第3頁第2行および下から第3行の「2-乳酸アルキル」を「(S)-乳酸アルキル」と各々 補正します。
- 5) 同買宋行の「a」を「(S)」と補正します。
- 6) 第5頁下から第4行の「トリアセチル」を「トリアセトキシ」と補正します。
- 7) 第9頁第1行、第9行および第11行の「L-乳酸アルキル」を「(S)-乳酸アルキル」と各 各補正します。
- 8) 第10頁第11行の「2-エンー」を削除します。
- 9) 第11頁第10行および第11行の「L-乳酸アル
- 16) 同頁下から第4行の「プロペノール」を「プロパノール」と補正します。
- 17) 第25頁第11行の「g 乳酸」を「(S) 乳酸」 と補正します。
- 19) 第27頁第3段目の構造式

と補正します。

- 20) 第28頁第4行の「a 乳酸エチル」を「(S)- 乳酸エチル」と補正します。
- 21) 第37頁第9行の「プロペノール」を「プロパノール」と補正します。

と補正します。

- 23) 第50 頁第6 行の「4 乳酸エチル」を「(S)- 乳酸エチル」と補正します。
- 24) 第57頁第1行の「シン」を「Syn」と補正します。
- 25) 同第1行および第5行の「アンチ」を「Anti」 と各々補正します。
- 26) 第 61 頁 第 6 行の「WASS(W/e): 144(M\*)」を次のとおり補正します。

「H.R M.S (高分解能マススペクトル): C<sub>7</sub>H<sub>12</sub>O<sub>3</sub>:

理論館 144.0785

実拠値 144.0749

- 27) 同頁下から第6~5行の「3.3.5・・・・・アルデ ヒド」を「2.2.5ートリメチルー1.3-ジオキソ ランー4-アルデヒド」と補正します。
- 28) 第62頁下から第3行の「NASS(M/e):161 (M+1)」を次のとおり補正します。

## 2.特許請求の範囲

· (S) - 乳酸アルキルの水酸基をトリテル基で保 踵し、得られた2-トリチルオキシプロピオン 酸アルキルを遺元して(S) - 2 - トリチルオキシ プロパノールとし、これを酸化して(S) - 2 - ト リーチール・オーキーシープーローペーナーー・ルーとーし、・ーとーれーをーヹー・ーフー リル金属化合物と処理して(1S,2S)-1-(2 - フリル ) - 2 - トリテルオキシ- 1 - プロペ ノールとし、これを酸化し、次いで加水分解し て 2.3 - ジアオキシー 6 - トリチルオキシヘプ トー2ーエノピラノースー4ーウロースとし、 これを還元して6-トリチルオキシへプト-2 - エン - 1,4,5 - トリオールとし、これをアシ ル化して1.4.5 - トリアシルオキシー 6 - トリ テルオキシヘプト-2-エンとし、これを配化 して 2.3 - ジアシルオキシ - 4 - ヒドロキシ -1-ペンタナールとし、これをフェニルヒドラ

「HRMS: C,H,,O.: 理論位 160.0735 実測値 160.0791 』

29) 第66頁下から第2行の「2.4.5-」を「3.5.6-」 と補正します。

L F

ツンと処理してヒドラ<u>ゾ</u>ンとし、これと 3.5.6 - トリアミノピリミ ジノールとを 縮合させ酸化 し、次いで脱アシル化することによつて 4 - ピ オプテリンを製造する方法。

## 手 統 袖 正 書

特許庁長官 吉田文毅 殿

1.事件の表示

昭和63年特許顯第44583号

2.発明の名称

g - ピオプテリンの製造方法 ·

3.補正をする者

事件との関係。 特許出願人

住 所 東京都中央区日本橋小網町19番12号

名称日清契粉株式会社

4.代 理 人

住 所 東京都千代田区麹町3丁目2番地(相互第一ビル)

電話 (261) 2022

氏名 (9173) 高

5.補正命令の日付

6.袖正の対象

明細書の発明の詳細な説明の概

## 7. 補正の内容

- 平成元年 1月31日 1) 第 4 頁下から第 4 行の「(TPA)」を「(TAP)」 と補正します。
  - 2) 第5頁第2行かよび第7行の「TPA」を各々 「TAP」と補正します。
  - 1. HN NH2 1. HN NH2 と補正します。
  - 4) 第18頁末行の「トリチルへプタ」を「トリ チルオキシヘプタ」と補正します。